



Klassierung: 12 p. 10/10

Int. Cl.:

C 07 d

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

4706/65

EIDGENÖSSISCHES AMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Anmeldungsdatum :

11. Mai 1960, 17 % Uhr

Patent erteilt:

15. August 1965

Gesuchsmummer .

Patentschrift veröffentlicht: 31. Januar 1966

HAUPTPATENT

CIBA Aktiengesellschaft, Basel

Verfahren zur Herstellung neuer Pyrazolopyrimidine

Dr. Paul Schmidt, Therwil, Dr. Kurt Eichenberger und Dr. Max Wilhelm, Basel, sind als Erfinder genannt worden

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-d]pyrimidinen der Formel

worin R<sub>6</sub> Methyl oder Athyl bedeutet, R<sub>3</sub> für ein 5 Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest steht und R1 einen Oxaalkyl-, Cycloalkyl- oder Cycloalkylalkylrest oder einen Aralkyl- oder Heterocyclylalkylrest oder einen Alkylrest mit mehr als zwei Kohlenstoffatomen bedeutet, oder ihrer Salze,

In den neuen Verbindungen kommen als Alkylreste insbesondere niedere Alkylreste, wie Methyl-, Athyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Pentyl-(1)-, Pentyl-(2)-, Pentyl-(3)-, 2-Methylbutyl-(3)oder Hexylreste, und als Oxa-alkylreste z. B. 3-Oxa-15 pentyl-(5)- oder 3-Oxa-heptyl-(6)-reste in Betracht. Cycloalkyl- oder Cycloalkylreste sind beispielsweise Cyclopentyl- oder Cyclohexylreste, oder Cyclopentyl- oder Cyclohexyl-methyl-, -äthyl- oder -propylreste.

Als Aralkylreste kommen insbesondere Phenylalkylreste, wie 1- oder 2-Phenyläthyl- oder Phenylmethylreste, in Frage, in denen die aromatischen Kerne Substituenten tragen können, wie niedere Alkylreste oder freie oder substituierte Hydroxy-, 25 Amino- oder Mercaptogruppen, Halogenatome, Trifluormethyl- oder Nitrogruppen. In den genannten substituierten Hydroxy-, Mercapto- oder Aminogruppen sind die Substituenten insbesondere solche der oben genannten Art, vor allem niedere Alkylreste, so dass es sich z. B. um Methoxy-, Athoxy-, so Propoxy- oder Butoxygruppen, entsprechende Alkylmercaptogruppen. Alkylendioxydgruppen, wie Methylendioxydgruppen, Mono- oder Dialkylaminogruppen, wie Mono- oder Dimethyl-, -äthyl-, -propyl-, -butyl- oder -pentylaminogruppen handelt. Als & Halogenatome sind vor allem Fluor-, Chlor- oder Bromatome zu nennen. Die Aralkylreste können mehrere Arylreste enthalten, wie z. B. im Diphenylmethylrest.

Als Heterocyclylalkylreste seien beispielsweise 40 Pyridylmethyl-, Thenyl- oder Furfurylreste, die im heterocyclischen Rest wie oben für die Arylreste angegeben, substituiert sein können, genannt.

Die neuen Verbindungen und ihre Salze besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Insbeson- 15 dere sind sie coronarerweiternd wirksam. Die neuen Verbindungen können somit als Heilmittel, insbesondere bei Durchblutungsstörungen des Herzmuskels, aber auch als Zwischenprodukte zur Herstellung solcher Heilmittel dienen.

Besonders wertvoll als coronarerweiternde Mittel sind Verbindungen der Formel

und ihre tautomeren Formen und Salze davon, worin R<sub>3</sub> für Wasserstoff oder Niederalkyl steht, R<sub>6</sub> Methyl oder Athyl darstellt und R₁ einen Cyclo- ₽ alkylrest, wie Cyclopentyl oder Cyclohexyl, oder vor allem einen Alkylrest mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen, wie Isopropyl, Butyl-(2), Pentyl-(2) oder (3), oder einen Oxaalkylrest, wie 3-Oxa-pentyl-(5) oder 3-Oxa-heptyl-(6) darstellt.

Zu nennen ist besonders das 1-Isopropyl-4-hy-5 droxy-6-äthyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin und seine Salze.

Das erfindungsgemässe Verfahren zur Herstellung den neuen Verbindungen ist daduven gekenzeichnet, dass man eine 2-R-g-3-amino-5-R-g-pyrazol4-carbonsäure oder ein eine Ozogruppe enhaltendes funktionelles Säurederivat davon, wie einen Ester, z. B. einen Alkyleister, ein Halogenid oder das Amid mit einer Carbonsäure der Formel R-g-COH oder einem reaktionsfähigen, funktionellen Säurederivat davon, wie einem Ester, z. B. einem Alkyleister, Anhydrid, Halogenid, Iminoitiner, dem Amid, Amidin, einem entsprechenden Schweidelderivat, der dem Nüril, mit der Massgabe umsetzt, das mindestens eine der Carbonylerupens nistkstoffhaltig funktionell

20 abgewandelt ist. Die Reaktion kann z. B. so erfolgen, dass man eine 2-R,-3-Amino-S-R,-pynzol-4-carbonsäure oder einen Ester oder ein Halogenid davon mit der Carbonsäure der Formel R,-COOH in Form ihres 20 Amids, Thioamids, Nirtis, oder Amidins oder ein 2-R,-3-Amino-S-R,-pynzol-4-carbonsäureamid mit der Carbonsäure der Formel R,-COOH, ihrem Anhydrid, oder einem Ester, Halogenid, Iminoäther, Thioiminoäther, oder ihrem Amid, Thioamid, Amivid in oder Nirti umsetzt.

Man kann aber auch so vorgehen, dass man zunüchst die Aminogruppe der 3-Amino-2-R,5-R-3pyrazoil-e-arbonsäure oder ihrer Derivate mit der Carbonsäure der Formel R<sub>2</sub>-COOH oder ihren Desrivaten, vor allem den Anfydriden oder Halogeaiden, acyliert und in einer 2. Reaktionsstufe den Ring schliesst.

Die Kondensation der Aminopyrazole zu den Pyrazolopyrimidiene arfolgt vorzugsweise bei erhöh
10 ter Temperatur gegebenenfalls in Anwesenheit von 
Verdünnungs- und/oder Kondensationsmitteln im 
offenen oder geschlossenen Gefäss. Übernarschenderweise wurde dabei gefunden, dass die Umsetzung 
sehr vorteilhaft unter Verwendung der Z-R-3
43 Amino-5-R-, pyrazol-4-carbonsäurester, z. B. der 
Alkylester, und eines Nitrik der Formel R-CN vorgenommen wird, wobei zweckmässig ein Kondensationsmittel, z. B. ein Alkalimetall, wie Nattium 
verwendet werden kann. Hierbei ist auch die Ver
20 wendung von Verdünaungsmitteln, wie Benzol, To
luol, Xylol oder Äthern, vorteilhäft.

Die erhaltenen 4-Hydroxy-pyrrazolopyrimidine können in üblicher Weise in ihre Salze mit Basen, z. B. in ihre Metallsalze, wie Alkalimetallsalze, umag gewandelt werden, z. B. durch Lösen in Alkalilaugen. Die Salze ihrerzeits lasen sich in die freien Hydroxyverbindungen umwandeln, zweckmässig durch Behandlung mit Säuren.

Die neuen, pharmakologisch wertvolken Verbinodungen, ihre Salze oder entsprechende Gemische können z. B. in Form pharmazzeutischer Präparate Verwendung finden. Diese enfhalten die genannten Verbindungen in Mischung mit einem für die enterale oder parenterale Applikation geeigneten pharmazzeutischen organischen oder anorganischen Träger- sa material.

Die verfahrengemäss erhaltenen Endstoffe sind aber auch wertvolle Zwischenprodukte, z. B. für die Herstellung der im Schweizer Patent Nr. 390264 beschriebenen 4-Aminoverbindungen.

Sofern die beim erfindungsgemässen Verfahren verwendeten Ausgangsstoffe neu sind, lassen sie sich nach an sich bekannten Methoden herstellen.

Als Ausgangsstoffe werden gemäss der vorliegenden Erfindung vorzugsweise diejenigen verwendet, die zu den eingangs als besonders wertvoll geschilderten Endstoffen führen.

In den nachfolgenden Beispielen sind die Temperaturen in Celsiusgraden angegeben.

## Beispiel 1

In eine Lösung von 9,9 g 2-ksporpoyl-3-amino-4-carbäthoxy-prazol in 100 g Propionistril werden unter Küblung mit Wasser 2,3 g Natrium fein zezkleinert eingetragen. Sobald die exotherem Reaktion bendet ist, erbitzt man vährend 4 Stundon unter Rühern auf 100-10°, versetzt ansch dem Erkalten mit 100 cm² Alkohol und dampft im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird in 150 cm² 2-n. Natronlauge anglenommen, die alkalische Lösung wird zur Abtrennung von Ungelösten mit Chiororm ausgeschittelt und dann mit 6-n. Salzsäure auf pH-6 gestellt, wonach ein schmieriges Produkt ausfättl. Dieses wird aus Alkohol umkristallisiert. Man hält so 1-ksopropyl-4-bydroxy-6-äthyl-pyrazolot/3,4-dyprimidin der Formel

in farblosen Kristallen vom F. 180-182°.

## Beispiel 2

Zu einer Lösung von 9,9 g. 2-Isopropyl-3-amino-4-carbäthoxy-pyrazol in 50 cm³ Acetonitti gibt man 2,3 g Natrium unter Eiskühlung. Die Temperatur 100 darf während der Reaktion nicht über 30° steigen. Sobald die exotherme Reaktion beendet ist, erhitzt man während 4 Stunden auf 90-95°. Das Reaktionsgemisch wird dann abgekühlt und mit 100 cm³ Athanol versetzt. Man dampft im Vakuum zur 105 Trockne ein, gibt zum Rückstand 150 cm³ 2-n. Natronlauge und extrahiert das überschlüssige Acetonitril mit Chloroform. Die wässerige Phase wird durch Zugabe von 5-m. Salzsäure auf pH 3-4 ge-

stellt, wobei nach längerem Stehen ein fester Niederschlag ausfällt, den man abfätriert und aus Afhanol umkristallisiert. Man erhält das 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-methyl-pyrazolo[3,4-d)pyrimidin der Formel

5 in weissen Kristallen vom F. 195-1960.

## PATENTANSPRUCH

Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-d]pyrimidinen der Formel

worin R, Methyl oder Äthyl bedeutet, R, fiir ein Wasserssoffatom oder einen niederen Alkylrest steht und R, einen Oxaalkyl-, Oydoalkyl- doer Cycloalkyl-alkylrest oder einen Aralkyl- oder Heterocyclylalkyl-rest oder einen Alkylrest nit mehr als zwei Kohlenstoffatomen bedeutet, oder ihrer Salze, dadurch geben kennzeichnet, dass man eine 2-R,-3-amino-5-R<sub>3</sub>-pyrazol-4-carbonsäure oder ein eine Oxogruppe enthaltendes funktionelles Säurederivat davon mit einer Carbonsäure der Formel Re-COOH oder einem reaktionsfähigen funktionellen Säurederivat davon mit er Sansgabe unsetzt, dass mindestens eine der Carboxylgruppen stickstoffhaltig funktionell abgewandelt ist.

## UNTERANSPRÜCHE

- Verfahren nach Patentanspruch, dadurch gekennzeichnet, dass man eine 2-R<sub>1</sub>-3-Amino-5-R<sub>2</sub> = pyrazol-4-caronsäture der einen Ester oder ein Halogenid davon mit der Carbonsäture der Formel R<sub>4</sub>-COOH in Form ihres Amids, Thioamids, Nitrils oder Amidins umsetzt.
- Verf

   <sup>d</sup>

   <sup>d</sup>
- 3. Verfahren nach Patentanspruch, dachurch gekennzeichnet, dass man zunächst die Aminogruppe der 3-Amino-2-R<sub>2</sub>-5-R<sub>2</sub>-9-ypazzol-4-carbonsäure oder ihrer Derivate mit der Carbonsäure der Formel R<sub>2</sub> ac COOH oder ihren Derivaten, vor allem den Anhydriden oder Halogeniden, acyliert und in einer 2. Reaktionsstufe den Rine schliesst.
- 4. Verfahren nach Patentanspruch, dadurch gekennzeichnet, dass man eine 2-R $_1$ -3-Amino-5-R $_3$ -45 pyrazol-4-carbonsäureester mit einem Nitril der Formel R $_1$ -CN umsetzt.
- Verfahren nach Unteranspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man die Reaktion in Gegenwart eines Kondensationsmittels vornimmt.
- 6. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass man von Ausgangstoffen ausgeht, worin R₁ einen Cycloalkyirest, oder einen Alkyirest mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen oder einen Oxaniederealkyirest, R₃ ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkyirest und R₄ den Methyl- oder Athyirest bedeutet.
- 7. Verfahren nach Patentanspruch oder einem der Unteransprüche 1-5, dadurdh gekennzeichnet,  $\omega$  dass man von Verbindungen ausgeht, worin R, den Isopropylrest, R, ein Wasserstoffatom und R<sub>d</sub> den Athylexes bedeutet.

CIBA Aktiengesellschaft